

This is to certify that the following application annexed hereto is a true copy from the records of the Korean intellectual Property Office.

출 원 번 호 : 특허출원 2003년 제 0088857 호

Application Number 10-2003-0088857

출 원 년 월 일 : 2003년 12월 09일 Date of Application DEC 09, 2003

출 원 인 : 주식회사 중외제약 Applicant(s) CHOONGWAE PHARM. CO.

2004 년 12 월 27 일

투 허 청 (금 COMMISSIONER)



【서지사항】

취끈읍] 목허쉽믮서 . 필리구분] 다하 ┝신처] 목허청장 세출인자] 2003.12.09

∦명의 명칭] 페넴유도체단 제조한 수 있는 중간체 화합문 및 이단 제

A new Intermediate Compound for preparation of Penem derivatives, and perparation process of the same !명의 영문명칭]

8원인]

[명칭] 주식회사 중외제약 【영원인코드】 1-1998-003526-8

#리인]

[성명] 노재천

【대리인코드】 9-2002-000007-2 【포관위임등목번호】 2003-026218-7

lt명자]

【성명의 국문표기】 황태섭 【성명의 영문표기】 HWANG.Tea Seop 【주민등목번호】 620121-1046711 【우편번호】 442-737

경기도 수원시 팔달구 영몽동 청명마찬 동산아파트 313-303 【주소】

【국적】 KR

ᆘ명자】

【성명의 국문표기】 배원섭 【성명의 영문표기】 BEA, Hyun Seob 【주민등록번호】 600711-1006023 【우편번호】 153-030

[주소] 서울특변시 금천구 사흥동 3-140

[국적]

반명자]

【성명의 국문표기】 안찬용

【성명의 영문표기】 AHN, Chan Yong

.

【주민등곡번호】 660516-1785330 , (우편번호) 425-020 【주소】 경기도 안산시 고잔 2동 주공아파트 514-103 [국적] KR 반명자] OH,Chang Hoon 660523-1408313 [우편번호] 447~050 【주소】 경기도 오산시 부산동 779-1 운암주공아파트 318-1503 【국적】 KR 특허법 제42조의 규정에 의하여 위와 같이 춤원합니다. 대리인 <sup>및</sup>지】 네더라 노재철 (인) 누수료] 【기본춝원료】 19 면 29,000 원 0 면 0 건 0 항 【가산춤원료】 0 원 【우선권주장료】 0 원 【심사청구료】 0 원 【합계】 29,000 원 혈부서류] 1. 요약서·명세서(도면)\_1콩

[약]

는 반명은 하기 화학식 Ⅱ의 이중으로 보호된 티에나마이신 화합증 및 그의 제조방에 관한 것으로서, 더욱 상세하게는 하기 화학식 Ⅱ의 (+)-(5R,6S)-3-{[2-(포담이미일아미노)에틸]티오}-6-[(R)-1-히드목시에틴-7-옥소-1-아자비큰로[3.2.0]-뗍-2-텐-카르꼭신산을 제조하는데 유용한 새로운 중간재인 하기 화학식 Ⅱ 화합물 및 그의조방법에 관한 것이다.

 발명에서 제조되는 하기 화학식 □ 화합증은 안정적이고 장기간 보관이 용이한 정형의 신규한 품질로서 이미폐념 중간세 및 기타 유용한 카바폐념 항생제 제조 시 중간체로 상용된 수 있다.

E한 본 발명은 하기 화학식 □ 화합물을 사용함으로써 높은 수윤과 고순도의 이미 넴윤 제조함 수 있다.

화학식 1>

하하신 Π 、

ho기식에서  $ho_1$ 은 파라니트로벤질기이며,  $ho_2$  또는  $ho_3$ 는 각각 또는 함께  $ho_{1-8}$ 로 구성

안킬기 또는 아릴기이다.

**引班도**】

**도** 1

4인어]

에나마이신, 이미페넴.

【명세서】

합명의 명칭]

폐념유도체단 제조한 수 있는 중간체 화합당 및 이단 제조하는 방법(A new ermediate Compound for preparation of Penem derivatives, and perparation cess of the same)

E면의 간단한 선명]

도 1은 본 발명의 실시예 1에서 제조된 중간체 화합물의 NMR Chart이다.

발명의 상세한 선명]

발명의 목적]

**발명이 속하는 기순분야 및 그 분야의 총래기순**】

- 발명은 하기 화학식 □의 이중으로 보호된 타에나마이신 화합물 및 그의 제조방에 판한 것으로서, 더욱 상세하게는 하기 화학식 □의 (\*)-(5R,6S)-3-{[2-(포급이미일아미노)에털]티오]-6-[(R)-1-히드톡시에턴-7-옥소-1-아자비클로[3.2.0]-헵-2-텐-카르복실산(이하 "이미페넴" 이라 한다)을 제조하는데 유용한 새로운 중간체인 하화학식 □ 화합물 및 그의 제조방법에 관한 것이다.

1기식에서  $R_1$ 은 파라니트로벤질기이며,  $R_2$  또는  $R_3$ 는 각각 또는 함께  $C_{1-6}$ 로 구성 알킬기 또는 아릴기이다.

화학식 !>

화학식 Ⅱ >

당기 화학식 1 의 이미페넴은 베타-락담게 항생제에 속하는 카바페넴게 항생제이다.

□러한 카바페넴계 항생제는 1876년 미국의 머크(Merck Co.)사에 의해 자연계에 존하는 스트웹토마이시스 카틀레아(streptomyces cattley)에서 티에나마이신

hienemycin)이 최초로 분리되면서 알려지게 되었으나, 티에나마이신은 그 우수한
효에도 불구하고 화학적으로 매우 불안정하여 의약품으로 개발되지 못하였고, 이려

화학적인 불안정성의 단점을 보완하면서 약효를 그대로 지닌 새로운 유도세 즉.

에나마이신의 아민기를 №-포름이미도일기로 변형시켜서 안정성이 확보된 새로운 유세인 이미페넴이라는 새로운 개념의 항생제가 머크사에 의해 개발되어 현재까지 치제로 널리 사용되고 있다.

l바페넴계 항생제인 이미페넴은 카바페넴 고리를 가진 새로운 형태의 베타-

탐 항생제로는 최초로 사용된 것으로서, 베타-락타마제의 존재 하에서도 높은 안정 한 지니고 있으며, 그램-양성균과 그램-옵성균 모두에 강력한 항생효과를 보이는 범위한 항생제로 기존의 세파계 항생제와는 달리 오로지 화학적 전합성에 의하여 성되고 있다.

i미페넴의 공업적 합성법은 1981년에 최초로 보고되었으며, 1989년 이후 더욱 향상 합성법이 보고 되었다.

「국 목혀 제 4,292,436호에는 하기 반응식 1 에 도시한 바와 같이 이중고리 케토에 테르단 완성화시키고, 여기에 아민기단 보호한 N-포语이미도일 2-아미노에탄티온 합골을 반응시킨 후 프레티늄옥사이드단 촉매로 사용하여 수소화 반응을 거쳐 2-카 복실기와 아민의 보호기단 제거하는 동안 중간체들을 분리하지 않는 in-situ 반응 로 이미페넴 일수화품을 합성하는 방법이 개시되어 있다.

## 반응식 l>

상기 식에서, R은 수소 또는 보호기이며 X는 이탈기이다.

2런데 상기 미국 특허 제 4,292,436호에 기재된 이미폐념 일수화증합 합성하는 방 은 이중고리 케토에스테르로부터 35%의 낮은 수윤로 이미폐념이 제조된 뿐만 아니 . 보호기가 있는 N-포급이미도일-2-아미노에탄티운 화합물을 제조하는데 4단계의 정이 추가로 소요되며, 또한 N-포급이미도일 2-아미노에탄티올 화합을 도입 반응 세척 시 과량의 군(춘반군질에 대해 660배)과 용매로 추춘해야 하는 비경제적인 점이 있다.

E한. 미국목하 제 4.894.450호에는 하기 반응식 2에서와 같이 이중고리 케토에스테로부터 이미폐넴의 제조까지 4단계 합성공정을 분리 정체 없이 연속적으로 진행하 제조방법이 개시되어 있다.

반음식 2>

∮기 식에서, R₁은 파라니트로벤질기 이다.

|국특하 제 4.373.772호에는 하기 반응식 3에서와 같이 스트웹토마이시스 카타레아부터 분리된 티에나마이신을 출발물질로 하여 이미페넴 일수화물을 제조하는 반합법이 소개되어 있다.

반응식 3>

2런데, 상기 반응식 3은 화학적으로 불안정한 티에나마이신에서 이미폐념을 제조하 방법으로서, 미생물로부터 소량 분리되는 티에나마이신을 출발물질로 사용하기 때 에 경제성이 없고, 과량의 물(출발물질에 대해 214배)을 반응용매로 사용하므로 분 및 경제에 어려움이 있다. E한 최근 인도의 란박시(Ranbaxy)사는 WO 02/36594간 춘원하였는데, 상기 합성방법 미국의 머크사의 제법과 유사하며, 단지 반응용매로 테트라히드라푸란과 고가의 3-디메턴-3.4.5.6-테트라히드로-(2H)-피리미디논의 혼합용매간 사용하는 것으로서, 소 반응에서 사용된 촉매에 대한 언급이 없고, 흡착 크로마토그라피를 사용하여 춘 물질인 이중고리 케토에스테르로부터 결정형 이미페넴을 23%의 낮은 수윤로 합성하다.

|상 살펴 본 바와 간이 종래의 이미폐념을 합성하는 방법들은 중간체들이 분리 정가 되지 않거나 혹은 참안정하고, 반응 중간에 분리 또는 정제과정을 거치지 않는 속 반응(in situ 반응)으로 제조하기 때문에 다량의 참순물 혼입이 불가피하고 수이 떨어지는 문제점이 있다.

이에 본 발명자들은 상기에 언급한 이미페넴의 선행 기순들의 문제점을 해결하고, 다 효율적으로 산업화에 적용할 수 있는 방법들을 수년간에 걸쳐 연구에 집중한 결 새로운 형태의 이중으로 보호된 티에나마이신 화합물을 합성하여 상기 물질을 중 체로 사용하므로써 고순도의 이미페넴은 높은 수윤로 제조할 수 있게 되어 본 발명 완성하게 되었다.

발명이 이무고자 하는 기순적 과제]

<sup>1</sup>라서 본 발명은 하기 화학식 1의 이미폐념 일수화물을 제조하는데 유용한 새로운 간체인 하기 화학식 □의 이중으로 보호된 티에나마이신 화합을 및 그의 제조방법 제공하는데 그 목적이 있다.

E한 본 발명은 높은 수윤과 고순도의 이미페넴을 제조하는 방법을 제공하는 데 그적이 있다.

**止명의 구성 및 작용**]

발명은 이미페넴 일수화물을 제조하는데 유용한 새로운 중간체인 하기 화학식 □
 이중으로 보호된 티에나마이신 화합器 및 그의 제조방법에 관한 것이다.

E한 본 발명은 화학식 I의 이미폐념 일수화물을 높은 수율과 고순도로 제조하는 방 에 관한 것이다.

화학식 I>

화학식Ⅱ>

l하 본 반명을 보다 상세하게 설명하면 다음과 같다.

- \*\*반명은 하기 화학식 IV의 엔는 포스페이트 유도체가 적절한 케몬유와의 반응에
   해 상기 화학식 I의 이미페넴 일수화를로 전환된 수 있는데 유용한 새로운 중간체
   상기 화학식 □의 이중으로 보호된 티에나마이신 화합끊을 제조하는 것이다.
- 발명은 종래 이미페넴을 제조하는데 사용된 티에나마이신 유도체의 카르꼭시기 아민기에 서로 다른 보호기를 효과적 도입하여 안정적이고 장기간 보판이 용이한 정형의 새로운 형태의 상기 화학식 Ⅱ으로 표시되는 카바페넴 중간체인 이중으로 호된 티에나마이신 화합물을 제조하는 것이다.
- ት. 본 반명은 하기 화학식 Ⅲ의 이중고리 케토에스테르댠 염기 존재 하에서 디클로 포스페이트와 축합 반응하여 하기 화학식 IV의 엔운포스페이트 화합증을 제조하고.
   용 가능한 용매로 테트라하이드로퓨란, 디이소프로필에테르, 디옥산 등의 에테르튜 ↓ 아세트니트릴 같은 국성용매 내에서, 제조된 하기 화학식 IV의 엔는 포스페이트 도체단 염기 존재 하에서 2-아미노에탄티올의 염산염을 커플링시켜서 제조되는 티나마이신 유도체단 염기의 존재 하에서 아세몬이나, 메틸에틴케몬, 혹은 디페닐케 등의 일반적인 케몬류의 시료를 가하여 상기 화학식 Ⅱ의 이중으로 보호된 티에나이신 화합곱을 제조, 분리 및 결정화하는 것이다.

화학식 Ⅲ>



화학식 rv、

 $\sqrt{1}$  사기식에서  $\sqrt{1}$  R 파라니트로펜질기이며,  $\sqrt{1}$  혹은  $\sqrt{1}$  R 각각 또는 함께  $\sqrt{1}$  다음로 구성 알킬기 또는 아릴기이다.

발명은 지금까지 알려진 기존의 합성 방법든과 달리 티에나마이신의 카르복시기 아민기에 서로 다른 보호기단 효과적 도입하여 새로운 형태의 상기 화학식 □으로 시되는 카바페넴 중간체인 이중으로 보호된 티에나마이신 화합물을 제조한 수 있으
 본 발명에서 제조되는 상기 화학식 □ 화합물은 안정적이고 장기간 보관이 용이 결정형의 신규한 물질로서 이미페넴 중간체 및 기타 유용한 카바페넴 항생제 제조시에 중간체로 상용될 수 있다.

E한 본 발명은 새로운 형태의 중간체인 이중으로 보호된 티에나마이신 화합물을 이해 상기 화학식 1의 이미폐넴 일수화물을 효과적으로 제조한다.

ى

. 반명은 상기에서 제조된 화학식 Ⅱ의 화합곱에 아이소프로핀이미데이트나 벤진이 테이트만 염기의 존재 하에서 반응시켜 하기 화학식 V의 카르뇩실기가 보호된 이 페념읍 제조하고, 이미페념의 보호기단 금속 촉매 하에서 수소화 반응시켜 제거한 읍 적절한 반응 후 처리과정읍 거쳐 얻어진 수용액을 역상 컬럼 크로마토그래피법 로 분리한 후 적당한 알코온유나 케몬듀의 존재 하에서 결정화하여 상기 화학식 Ⅰ 이미페념 일수화곱읍 제조한다.

화학식 V>

 $m_J$ 기식에서  $m_R_1$ 은 파라니트로벤질기이다.

l하 본 발명을 하기한 실시예란 통하여 보다 상세하게 설명하기로 하나, 이는 본 명의 이해를 돕기 위하여 제시된 것일 뿐, 어떤 의미로든 본 발명의 범위가 이들 시예로 한정되는 것은 아니다.

실시에 1> 이미페넴을 제조하기 위한 중간체 (5R,6S)p-니트로벤질-3-[[2-[(이소프 필리덴)이미노]에틸]티오]-6-[(1R)-1-히드록시에틱]-1-아자비시문로[3,2,0]헬트-2--7-온-2-카르복실레이트의 제조

ト세토니트런 100ml과 테트라하이드로퓨란 100ml의 온합용액에 화학식 Ⅲ의 R.6S) p-니트로벤원-6-[(1R)-1-히드목시에턴]-1-아자비시단로[3.2.0]웹트-2.7-디온 -카르복실레이트 20.0%을 용해하고 반응온도단 -10℃로 냉각시킨다. N.N-디이소프 필에털아민 11.1%과 디페닐급로로포스페이트18.5%단 순차적으로 가하고, 반응온도 -5에서 -10℃단 유지하면서 1.5시간 동안 교반하여 화학식 IV의 (5R.6S) p-니트로 월-3-(디페닐포스포노)-6-[(1R)-1-히드목시에턴]-1-아자비시클로[3.2.0]웹트-2-엔-온-2-카르복실레이트단 제조하였으며, 화학식 IV의 에논포스페이트를 분리 과정없 -60℃로 냉각시킨 후 2-아미노에탄티올 염산염 7.8%과 디이소프로필아민 11.1%을 응용액에 순차적으로 가하고, 30분간 교반한 후 아세몬을 염기 존재 하에서 부가하교반한 후 분리 결정화하여 결정화된 침전물을 여과하고, 아세론으로 세척한 다음 낮은에서 감압 건조하여 이소프로필리덴 이민 형태의 새로운 형태의 중간세인 화학 Ⅱ의 화합끊인

R.6S) p-니트로벤질-3-[[2-[(이소프로필리덴)이미노]에털]티오]-6-[(1R)-1-히드막시 털]-1-아자비시큰로[3.2.0]헵트-2-엔-7-온-2-카르복실레이트 20.5g (80.0%)을 수득 였다.

-NMR (DMSO-d6, ppm) : 1.13 (d, 3H), 1.76 (s, 3H), 1.89 (s, 3H), 3.07-3.14 (m, 2H), 28-3.32, (m, 2H), 3.37-3.40 (m, 2H), 3.94 (s, 1H), 4.12 (s, 1H), 5.09 (s, 1H), 25 (d, 1H), 5.40 (d, 1H), 7.68, (d, 2H), 8.20 (d, 2H)

ss : 447.51

는점: 148-151℃ (decomposition)

#### . 실시예 2> 이미패템 일수화장의 제조

✔기 실시예 1에서 얻어진 새로운 형태의 중간채인 화학식Ⅱ의 화합률 20.0g단 증유와 테트라히드라퓨단의 혼합용매에 넣고 온도를 5℃이하로 냉각시켜서 N-메틸은포 18ml와 벤질포급이미데이트 염산염 30.8g은 가하고 5℃이하에서 1시간 30분간 교하여 화학식 V의 화합률인

R.6S) p-니트로벤질-3-[[2-[(모톱이미도일아미노)에틴]티오]-6-[(1R)-1-히드목시에 ]-1-아자비시금로[3.2.0]엔트-2-엔-7-온-2-카르복실레이트을 제조하였다. 이간 분과정없이 상기 화학식 V의 카르복실기가 보호된 N-포톱이미도일 티에나마이신의 응용액에 노말-부틸알콘 13ml와 팔라디움 촉매를 가하고 실온에서 보호기를 제거하반응을 진행하였다. 이때 수소압력은 70psi를 유지하면서 2시간 동안 반응한 다음 차매를 여과하여 제거한다. 여과된 반응용액을 에틸아세테이트 적당량으로 수회 세하고 감압 하에서 간존하는 유기용매를 제거한 다음 수용액을 역상 컬럼 크로마토래피법으로 정제한 후, 정제된 용액을 역상 삼루압법으로 농축하고 에테르를 가하 1시간동안 교반하면 결정화 하였다. 결정화된 이미페넴 일수화물을 여과하고 감압 1조하여 목적하는 화학식 I의 이미페넴 일수화물 8.68(59.9%)을 수독하였다.

### 발명의 효과]

l상에서 설명한 바와 같이 본 발명은 지금까지 알려진 기존의 합성 방법들과 달리 에나마이신의 카르복시기 및 아민기에 서로 다른 보호기를 효과적 도입하여 새로운

태의 상기 확확식 II으로 표시되는 카바페넴 중간제인 이중으로 보호된 티에나마이 \*화합군은 제조하여 상기 화학식 I의 이미페넴 인수화군을 제조하는 방법을 제공으로써, 지금까지 중간체의 분리 또는 정제과정을 거치지 않아서 수울이 낮고 다량 삼순골이 혼입된 상기 화학식 I의 이미페넴 일수화공을 제조하였던 문제점을 해하고, 고품질의 신규한 화학식 II의 중간체 화합군로부터 이미페넴 일수화공을 간하게 제조한 수 있은 뿐만 아니라 상기 화학식 I의 이미페넴 일수화공의 수윤과 질이 개선된 결과단 얻을 수 있다.

E한 본 반명은 사용되는 반응용매로 일반적인 유기용매나 균급 사용 함으로서 반응 결 후 용매제거가 용이하며, 선행기습에 비하여 온화한 반응조건으로 생산적용에도 부리가 없는 장점을 가지고 있다.

# **욕허청구범위**】

#### y 구항 1]

↑기 화학식 Ⅱ의 화합물 및 그 유도체.

<화학식Ⅱ>

ho기식에서 ho1은 파라니트로벤질기이며, ho2 혹은 ho3는 각각 또는 함께 ho1-6로 구성 알킬기 또는 아립기이다.

# 성구항 2]

∥ 1 항에 있어서, (5R,6S)

니트로벤질-3-[[2-[(이소프로필리덴)이미노]에틸]티오]-6-[(1R)-1-히드륵시에딜]-1 |자비시클로[3.2.0]헵트-2-엔-7-온-2-카르복실레이트인 화합물

## 성구항 3]

 1·기 화학식 Ⅲ 화합물을 염기 존재 하에서 디클로로포스페이트와 축합 반응하여 하 화학식 IV의 화합물을 제조하고, 같은 반응 용기 내에서 하기 화학식 IV 화합물을
 3·기 존재 하에서 2·아미노에탄티올의 염산염을 커플링시킨 후 아세론, 메틸에틸케 . 또는 디페닌케몬 중에서 선택되는 케몬듀와 반응시켜 상기 제1항에 기재된 화학 <sup>6</sup>미의 화합률읍 제조하는 방법

<화학식 Ⅲ>

<화학식 IV>

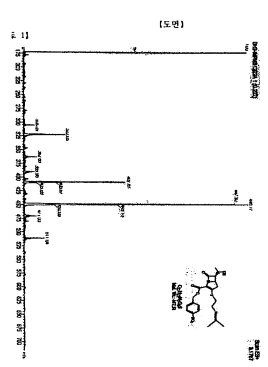
기식에서  $R_1$ 은 파라니트로벤질기이다.

# 성구항 4]

√기 제1항에 기재된 화학식 □의 화합물을 염기의 존재 하에서 아이소프로필이미데 트 또는 벤질이미데이트와 반응시켜 하기 화학식 V의 카르복실기가 보호된 이미페 을 제조하고, 하기 화학식 V의 화합물을 금속 촉매 하에서 수소화 반응시킨 후 분 하여 알코올류나 케른류의 존재 하에서 결정화하여 하기 화학식 □의 이미페넴 일 화물을 제조하는 방법 화학식 I>

화학식 V>

✔기식에서 R₁은 파라니트로벤질기이다.



# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/KR04/003224

International filing date: 09 December 2004 (09.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: KR

Number: 10-2003-0088857

Filing date: 09 December 2003 (09.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 02 February 2005 (02.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

